Abstract

MICROCRYSTALLINE COLLAGEN STRUCTURES AND METHOD OF PREPARING SAME AVICON Inc

A structure for example an absorbent material of surgical dressings, sponges, tampons &c., comprises a substrate having a surface layer consisting essentially of microcrystalline collagen deposited on said substrate by electrostatically attracting divided microcrystalline collagen onto the substrate. The substrate may carry an adhesive coating which may be subsequently heated to remove any volatile content and onto which the collagen is deposited or may be formed of a film of adhesive, or may be a film of collagen, a cellulosic film, which may be felted, knitted or woven fibrous material optionally perforated. The substrate may also be a plastics film coated with an aqueous microcrystalline collagen gel, which is heated when coated with divided collagen to remove water. The collagen is obtained from natural collagen, such as hide or gut.

Translation of claims 1 and 2

Claim 1

A microcrystalline collagen laminate structure for absorption of biological fluid or hemostasis comprising a substrate having a layer consisting essentially of a microcrystalline collagen deposited on said substrate by electrostatically attracting divided microcrystalline collagen onto the substrate.

Claim 2

A method for manufacturing the microcrystalline collagen laminate structure of claim 1 comprising moving a substrate through a coating position, providing a divided microcrystalline collagen on the coating position, giving the divided microcrystalline collagen an electrostatical charge, fixing the divided microcrystalline collagen given the electrostatical charge onto the surface of the substrate which passes through the coating position by electrostatical attracting, and picking up the substrate fixed with the divided microcrystalline collagen from the coating position.

鍸(B2) 許公

昭55-6061

60 Int.Cl.3 B 32 B 9/02 A 61 L 15/06 B 05 D 1/14 識別記号

⑫ 特

庁内整理番号 6681-4 F 6617-4C 6683-4F

@@公告 昭和55年(1980)2月13日

発明の数 2

2

(全5頁)

函数結晶コラーゲン構造物およびその製造法

顧 昭47-20655

顧 昭47(1972)3月1日

公 開 昭47-30738

间特

22出

63日日47 (1972)11月9日

優先権主張 301971年3月1日39米国(US) @119631

@発 明 者 ロウエル・デイー・ゼレツニツク アメリカ合衆国テキサス州フォー 10

ト・ワース・ポーコー・コート 6413

⑪出 願 人 アピコン・インコーポレーテッド アメリカ合衆国テキサス州フオー イ 6201

4.22 四代 理 人 弁理士 湯茂恭三 66引用文献

公 昭47-3557(JP,B1)

の特許請求の範囲

1 微粉砕された微結晶コラーゲンを基材上に静 電気的に吸引することにより、該基材上に固着さ れた本質的に微結晶コラーゲンからなる層を特徴 積層物。

2 被覆用位置を通過させて基材を移動し、該被 覆用位置に 微粉砕された微結晶コラーゲンを供給 し、該微粉砕された微結晶コラーゲンに対して静 電気的荷電を行い、生じた荷電微結晶コラーゲン 30 物はパンソコー、外科用、包帯、スポンジ、止血 を該被獲用位置を通過して移動する該基本表面に 吸引して該微結晶コラーゲンを該基材上に固着し、 既に基材表面に微結晶コラーゲンの被覆を有する 得られた被処理基材を該被覆用位置から取出すこ とを特徴とする、基材と該基材上に固着された本 35 微細に粉砕された微結晶コラーゲンを静電気的に 質的に微結晶コラーゲンからなる層とからなる特 許請求の範囲第1項記載の微結晶コラーゲン積層

物の製造方法。

発明の詳細な説明

との発明はフロツク加工された微結晶コラーゲ ン含有積層物に関する。一具体例によれば、この 5 発明はフロツクされた微結晶コラーゲンを含有す る積層物の製造法を示すものである。他の具体例 によれば、この発明は要素または構成分として、 フロツク加工された微結晶コラーゲン層および被 膜を含む積層物を示すものである。 フロック加丁され微細に粉砕された物質を含む

猪層物の製法に関しては種々の技術が知られてお り、多くの物質がフロツク加工された積層物およ び被覆物の製造および固着に使用されてきた。

例えば、適当な担体上へ種々の物質を静電的固 ト・ワース・サウス・フリーウエ 15 着することにより固着することが知られている。 例えば、米国特許第 2,5 5 1,0 3 5、

> 2,5 9 2,6 0 2 , 3,1 9 4,7 0 2 , 3,202,5 3 9, 3.323.933、3.457,088、および 3.492.144号を参照されたい。

20 本祭明の豬層物の相体としては上記文献に記載 されているような導電性または非導電性材料、例 えば天然または合成繊維から総成または編成され た布および不織布、紙、皮革、ゴムまたは合成樹 脂のシートおよびフイルム;およびこれらの物質 とする、体液吸収または止血用微結晶コラーゲン 25 からなるロツド、索およびその他の適当な成型品 等が使用できる。

との発明の目的はフロツク加工された微細に粉 砕された微結晶コラーゲンから成る改良された積 屬物およびその製方を与えることにある。該積層 用パッドおよびマットとして有用である。

との発明によれば、基材とフロック加工されか つ微細に粉砕された微結晶コラーゲンの層とから たる改良された微結品コラーゲン含有積層物が、 固着することにより製造され、フロック加工され< た微結晶コラーゲンのコラーゲン被覆層を形成す る。

微結晶コラーゲンは FMCコーボレーション (プリンストン、ニユージヤージ、米国) K より 商品名"AVITENE "として製造販売されて いる市販のコラーゲン物質である。微結晶コラー 5 混合物を作るゼラチンのようなトロポコラーゲン ゲンの製造および性質は米国特許第3,393,080、 3.443.261号および3,471,598号に記載 されている。

微結晶コラーゲンは嵩高で、密度が低い微細線 維状物質である。この微結晶コラーゲンを止血用 10 れる微粉砕された微結晶コラーゲンは、あらゆる に用いる場合、これまでこの微細な羽毛状微結晶 コラーゲンをピンセツトまたはゴム手袋を装着し た手で握み取つて局部に被覆していた。水が存在 すると止血特性は損われるため、取扱いは慎重に 行わなければならず。また握み取る際、または握15 み取つた後局所に移動する間にまたは局所に適用 後、微結晶コラーゲンの一部が落下または空中に 浮遊散逸する欠点があつた。また、羽毛状物質は 日分量で撮み取るため、使用局部に対して必要以 上の量となることがあり、無駄が生じる。

本発明は微結晶コラーゲンの止血用等の優れた 生物特性を保持したまし、これを取扱い易くかつ 無駄のないようにするため基材に静電積層すると とによつて止血用、体液吸収用の材料として有用 た積層物を提供することに成功した。

固形の微粉砕微結晶コラーゲンは膨潤フイブリ ルとトロポコラーゲンとの中間の物理的性状を有 する親規な形のコラーゲンである。この新しい物 理的形態のコラーゲンは微結晶かつコロイド状で あり、凝集したトロポコラーゲン単位の東から成30 より高濃度のミクロン以下のサイズの前記物質に る。この凝集したトロポコラーゲン単位は、長さ が個々のトロポコラーゲン単位の長さから1ミク ロンまでに変化し、直径が約25オングストロー ム単位から数百オングストロームまで変化する。

も約10重量%がこの発明に使用される。微結晶 コラーゲンであり、かつトロポコラーゲンおよび その分解誘導物質を実質的に含有しない組成物は 約1%の程度の低濃度で粘度安定性ゲルを作る。 は少くとも約1重量%のミクロン以下のコロイド 状コラーゲン粒子を含まねばならない。 微結晶コ ラーゲンは 0.5%の分散塩濃度において、懸濁液 または非弾性ゲルを形成する特異な性質を有する。

とのゲルは約3.2±0.2のpHを示し、密封容 器内に貯蔵した場合。5℃で少くとも100時間 実質的に安定な粘度を有する。これは、放露状態 において、源化または粘度の増加を示し、ゴム状 およびコラーゲンの分解物で形成される弾性また はエマルジョンタイプのゲルと極めて対称的であ

前記米国特許に記載されているように、使用さ 天然の状態、すなわち 片または生皮または消化 管のまとのいずれかの状態のコラーゲンを使用で きるが、非変性条件で乾燥し、処理しやすいよう に切刻んだ小片として使用することが好ましい。 非変性コラーゲンは p Hが約1.6から約2.6の 範囲にある極めて希薄な酸により注意深く制御さ れた条件下で処理される。コラーゲン含有物質が 湿潤状態にある場合、存在する水の比率をこのコ ラーゲン含有物質の処理に使用される酸溶液の調 20 製た際して考慮しなければならない。

次いで、約1~10%またはそれ以上、好適に は25~85%またはそれ以上のコラーゲン含有 物質がミクロン以下のサイズに減じられるまで、 稀酸の存在においてこの物質を機械的に分解する。 全てのコラーゲン含有物質のサイズがミクロン 以下に減じられる必要はない。何故ならば、僅か 約10%またはそれ以下の物質のサイズが前記の ように減じられた場合には、生じた生成物を使用 することができる。しかしながら、最適な結果は よつて実質的に達成される。

微結晶コロイド状コラーゲンを製造するために は、要求されるpHを有する適当な稀酸により牛 生皮またはコラーゲン含有物質を完全に浸着する 種々の形態のコラーゲンから成り、その少くと35 ことが必要である。

酸処理剤として塩酸を使用する場合、およびコ ラーゲン原料物質として真空凍結乾燥離牛生皮を 使用する場合、十分に分解された微結晶コロイド 状コラーゲンを製造するための処理溶液の p H は この発明の実施に使用される微結晶コラーゲン40約2.6を越えてはならない。約1%の固形分濃度 における最適な結果は約2の程度のpHを有する 酸溶液による場合に得られる。約1.6以下のpH を有する溶液による処理は、顕著な見掛け粘度の 低下によつて明かなように、酸可溶性トロポコラ

ーゲンおよび他の分解生成物の付随的な生成によ る急速な分子量の減少を起す傾向がある。

砂処理の作用は三段である。第一は、酸により 繊維が制限された膨稠を起す。第二は、コラーゲ ンフイブリルの非晶または無定形域内のペプチド 5 結合が選択的に制限された加水分解を起し、この ために引続く機械的分解により、弱くなつた形態 の容易な切断がなされ、トロポコラーゲンとコラ ーゲンフイブリルとの中間の大きさを有する微結 品粒子が与えられる。第三は、酸の一部がコラー 10 は 3.3 の p H を有した。微細に粉砕された微結晶 ゲンの遊離第一アミンと反応し、コラーゲン塩酸 塩と称され、もちろん水の存在においてイオン化 する物質を形成する。

酸処理後、酸により均質に分配された生皮物質 を機械的に摩砕し、その一部分、例えば少くとも 15 10%をミクロン以下のサイズに減じる。低固形 分濃度用のウォリングプレンダー(Waring-Blender) またはカウレスデソルバー (Cowles-Dissolver) のような好適な分離 装置により処理コラーゲン粒子相互に高剪断力を 20 与え、サブフイブリル微結晶コラゲン凝集物のサ イズの効果的な減少および切断を起す。高剪断力 は特に高周形分濃度(約5%)の場合には「パウ ワーリフアイナー(Bawer Refiner) 」お よび 「ライッエクストルーダー(Rietz Extructor)」の使用のような小孔を通じて 押出すような方法および他の周知の方法で与える こともできる。好ましくは、10%の生成物のサ イズがミクロン以下になるまで、例えば15~20 %またはそれ以上の生成物がコロイド状サイズに 30 達成される。このような脂肪物質を最少量水準に 滅じられるまで分解が継続される。

塩酸は、単に比較的安価であり、容易に入手で きかつ制御しやすいという理由で、酸処理剤と 使用される。他の有機および無機酸、例えば硫酸、 臭化水素酸、リン酸、シアノ酢酸、酢酸およびク 35 または織物フイルターを強制的に通過させること エン酸が利用できる。例えば、硫酸も満足すべき ものであるが、その作用の制御が困難である。**ク** エン酸も塩酸、臭化水素酸、リン酸、シアノ酢酸 に代えて使用できる。

何故ならば、不溶性コロイド状物質を形成し維 40 不純物をも除去できる。 持し、一方との物質の可溶性生成物への急速な分 解を防止するような程度にコラーゲン機維の影潤 および加水分解を防止する能力を有するためであ

分解の完了時に、生成されたゲルは約2.6~3.8 のpHを有し、個々のpHは処理酸のpHに左右 される。最適な特性を示すゲルのp Hは 3.0と3.3 との範囲であることが好ましい。例えば、1%ゲ ルの製造において、微細に粉砕した真空凍結乾燥 雌牛生皮1部を225のpHを有する塩酔100 部で処理した。ウォーリングプレンダーにおける 1 5 分間の処理の後、ゲルは 3.2 5 の p Hを有し た。2%のゲルを同様な方法で製造し、このゲル コラーゲンの19サンブルをこのゲルを苛燥する ことにより製造し、このサンブルを100mℓの 蒸留水に入れた場合、コラーゲンの部分的塩酸塩 はイオン化されかつ水のpHは約3.1に低下した。 微結晶物質は高水分吸収特性を示し、かつこの 発明により製造された生成物は水中で分解する領 向をもたない。したがつて、微細に粉砕された微 結晶コラーゲンは包帯としてまた外科医療用に有 用な材料および積層物の製造に有用である。

若干の用途に関しては、微結晶コラーゲン中に 存在する遊離脂肪を除くことが好ましい。

この除去は、高標白クラフト木材パルプまたは 微結晶コロイド状セルロース形態のセルロース質 繊維を微結晶コラーゲンの分散液中に添加し、適 25 当に混合することにより生じた分散液中全体にセ ルロース性物質を均一に分配することにより達成 できる。続いて生じる分散液を、例えば通常の加 圧沪過による沪過により、コラーゲン原料物質中 に最初から存在する天然脂肪物質の顕著な除去が まで減少させる他の方法は、脂肪物質を溶解する、 アセトンのようた有機溶剤による原料未乾燥生皮 またはコラーゲン原料物質の抽出であり、または 非常な高圧下において前記分散物をセルロース紙

このような沪過工程はさらに、最終微結晶コラ ーゲン含有生成物において通常望ましくない毛お よび肉組織の小片のような除去すべき少量の他の

必要ならば、この発明により製造される積層物 中に使用される微結晶コラーゲン含有物質の混潤 強度は、製造工程、特に微結晶コラーゲンの製造 の摩砕段階の初期に架箱剤を配合することにより

改善できる。満足すべき代表的な架橋剤としては、 例えば尿素--ホルムアルデヒド・プレ縮合物およ びょラミンーホルムアルデヒド・プレ綜合物のよ うなホルムアルデヒドベースの架棒剤、グリオキ ザール、アセトアルデヒド、グルタルアルデヒド、5 材12上に落下させる。 カリ明ばん、クロム明ばん、鉄明ばん、塩基性酢 酸アルミニウム、酢酸カドミウム、酢酸銅、水酸 化パリウム、水溶性ジイソシアネートがある。使 用される個々の架橋削は、微結晶コラーゲン生成

物の所望の最終用途に依る。架橋剤は最終生成物 10 の湿潤強度を改善する。特定の架橋剤の使用によ る他の利益は最紙生成物の耐熱性の改善にある。 との発明の実施により製造された生成物、即ち 微結晶コラーゲンの積層または被覆物を含む生成 物は吸収性物質が望ましいあらゆる場合、例えば 15 18を通過した後、微粉砕微結晶コラーゲンによ 使い捨ておしめ、衛生用ナプキン、雑布、外科用 スポンジ、工業用および家事用スポンジ、パツド、 アプリケーター、タンポン、外科用包帯またはタ パコ用フイルターのようた場合に有用である。例 として、この発明の微結晶コラーゲン被覆積層物 20 べきものである。この方法により、微粉砕された を止血用パツドまたはパンソコーとして使用しよ うとする場合、微結晶コラーゲン被覆を基材上に 1~30 mg/cmmの範囲の量で、通常約2~約15 ~20째/この範囲の量で適用するのが普通であ

有積層物中に医薬用剤を配合することもできる。 とのような薬剤は、微結晶コラーゲンの製造工 程中にまたはこの発明による積層物の製造のため の微細に粉砕された微結晶コラーゲンの静電気的30の層を固着することも可能である。 固着を含む製造操作における微粉砕された微結晶 コラーゲンとの混合時に配合できる。また、必要 によりこのような薬剤を微結晶コラーゲンの静電 気的固着に引続いて、この発明により製造された 微細に粉砕された微結晶コラーゲン含有積層物に 35 のために微粉砕された微結晶コラーゲンフイブリ 配合できる。

この発明により製造された微結晶コラーゲン含

この発明により製造される積層物の製造を図解 的に示す図面を参照すれば、微粉砕された微結晶 コラーゲンを、ローラ14および15によりまた はその上を移動する適当な基材 1 2 上に設置され 40 して、フイブリルの一方の端部で固着する傾向に るホッパー11中に入れる。基材12は、セルロ ースフイルムのようた材質のフイルムから成り。 接着材料としての水性コラーゲン含有ゲルにより 被職でき、かつホッパー11の底部排出口11a

下を通過する。発電装置16により静電的電荷を 受けた微粉砕微結晶コラーゲンを、ホツバー11 の底部排出口11 aから、発電機16 により適度 かつ反対の静電気的電荷を与えられた移動する基

微粉砕微結晶コラーゲンをホツパー11の排出 口11aを涌じて落下させるため、反対に荷電さ れた基材 1 2 に付着し、基材上に微粉砕微結晶コ ラーゲンの均一な接着被膜または層を形成する。 必要に応じ、図示されているように、乾燥機 18を付設することもできる。これにより、基材 表面上に存在し、微粉砕微結晶コラーゲンの静電 的固着層をより堅固にするためのいかなる接着剤 料をも乾燥または硬化することができる。乾燥機 り被覆された基材はロール 15を経て、指示され ているように適当な生成物巻取ロールに向う。

適当に荷電された基材上に微粉砕された微結晶 コラーゲンを静電的に固着することは特に満足す 微結晶コラーゲンの均一な被覆が基材上に固着ま たは置くことができる。微結晶コラーゲンのこの 均一な被覆は基材上に固着できる。何故ならば、 基材表面は、ホッパー11の排出口11aを離れ 25 る際の微粉砕微結晶コラーゲンに荷電されている のと反対極の荷電を有するからである。静電気的 固着を利用することにより、基材の全ての露出表 面(通常、その表面に達することが困難である割 れ目および孔を含む)に微粉砕微結晶コラーゲン

さらに、微粉砕された微結晶コラーゲンの静電

気的固着された層は外観上実質的に均質である。 実際、微粉砕された微結晶コラーゲンは反対に 荷電された基材に引きつけられる傾向を有し、そ ルの一端が先ず基材に接触し、そこに接着する傾 向がある。特に基材に接着材料が付与されている 所において著しい。このような条件下では、得ら れた静電気的に固着されたフイブリルが基材に対 あり、微粉砕された微結晶コラーゲンの改良され た特殊被覆を有する生成物を生じる。物理的な観 点によれば、このような被覆は、この発明によ 静電気的固着による以外の方法では得ることがで 9

10

きないものである。

この発明の実施は、基材上に微粉砕された微結 品コラーゲンの被優の静電気的固着を示すように 図面に図解的に記載されているが、電気的に固着 された微結品コラーゲンを含む複雑な多層複雕物 5

もこの発明の実施により製造できる。

図面の簡単な説明

図面は、この発明の構造物の製造を図解的に示す図である。

